ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2004 ACS on STN

ACCESSION NUMBER: DOCUMENT NUMBER:

1996:245479 CAPLUS

124:290284

TITLE:

Preparation of partial peptides of vascular permeability factor and monoclonal antibody recognizing the peptides and anticancer agent

containing the monoclonal antibody

INVENTOR (S):

Okamoto, Masaji; Hanatani, Mitsuya; Kondo, Shinichi; Asano, Makoto; Matsumoto, Tomoe; Matsuo, Katsuhiko;

Oomori, Iwao

PATENT ASSIGNER(S):

SOURCE:

Toa Gosei Kk, Japan

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 9 pp.

CODEN: JKXXAF

DOCUMENT TYPE:

Patent

LANGUAGE:

Japanese

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. JP 07330795 **A2** 19951219 JP 1994-125569 19940607

PRIORITY APPLN. INFO .: JP 1994-125569 19940607 The title peptides having at least one amino acid sequence represented by Tyr-Pro-Asp-Glu-Ile-Glu-Tyr-Ile-Phe-Lys (I), Gly-Cys-Cys-Asn-Glu (II), and Ser-Phe-Leu-Gln-His-Asn-Lys-Cys (III), which are useful as antigens for prodn. of monoclonal antibody against vascular permeability factor, and vascular permeability factor monoclonal antibody recognizing said peptides, which are useful for diagnosis of, monitoring the progress of, and treatment of cancer and other diseases, were prepd. Thus, 57 peptides having the amino acid sequences each corresponding to the 10 continuous amino acid sequence of human vascular permeability factor (1-121) were prepd. by the multi-pin peptide synthesis on Fmoc-.beta.-alanineintroduced pin blocks for a 96-well assay plate and assayed by an enzyme immunoassay for reaction with MV415 antibody to human vascular permeability factor, which was produced by mice implanted i.p. with mouse spleen-mouse myeloma hybridomas (prepn. given). The 6 peptides including H-Tyr-Pro-Asp-Glu-Ile-Glu-Tyr-Ile-Phe-Lys-OH, H-Met-Arg-Cys-Gly-Gly-Cys-Cys-Asn-Asp-Glu-OH, H-Cys-Gly-Gly-Cys-Cys-Asn-Asp-Glu-Gly-Leu-OH, H-Gly-Cys-Cys-Asn-Asp-Glu-Gly-Leu-Glu-Cys-OH, H-Glu-Met-Ser-Phe-Leu-Gln-His-Asn-Lys-Cys-OH, and H-Ser-Phe-Leu-Gln-His-Asn-Lys-Cys-Glu-Cys-OH, strongly reacted with MV415 antibody, which suggested that MV415 recognizes the above 3 amino acid sequences I, II, and III.

RL: BAC (Biological activity or effector, except adverse); BSU (Biological study, unclassified); SPN (Synthetic preparation); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); PREP (Preparation); USES (Uses)

(prepn. of partial peptides of vascular permeability factor and monoclonal antibody recognizing the peptides and anticancer agents contg. the monoclonal antibody)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平7-330795

(43)公開日 平成7年(1995)12月19日

(51) Int CL ⁶	識別記号	庁内整理番号 8318-4H	FΙ	技術表示箇所
CO7K 14/47		S10−4II		
A 6 1 K 39/39	ADU T			
C07K 16/18				
C12N 15/09	ZNA			
		9281 - 4B	C12N	15/00 ZNA A '
		審查請求	未請求請求功	頃の数3 OL (全 9 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平6-125569		(71)出顧人	000003034
				東亞合成株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)6月7日			東京都港区西新橋1丁目14番1号
			(72)発明者	岡本 雅次
				茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学
				工業株式会社つくば研究所内
			(72)発明者	花谷 湖也
			(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学
				工業株式会社つくば研究所内
			(70) Sent etc	
			(72)発明者	
				茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学
				工業株式会社つくば研究所内
			(74)代理人	弁理士 平木 祐輔 (外2名)
				最終質に続く

(54) 【発明の名称】 ベブチドおよびモノクローナル抗体

(57)【要約】

【構成】 ヒト血管透過性因子の一部のペプチド及び該ペプチドを認識する血管透過性因子モノクローナル抗体。

【効果】 本発明のペプチドは、血管透過性因子に対するモノクローナル抗体を作製するための抗原、生化学試薬、癌やその他の疾病の診断薬等として有用である。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2で表されるアミノ酸配列、配列番号3で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列のうち、少なくとも1つのアミノ酸配列を有するペプチド。

【請求項2】 請求項1記載のペプチドを認識する血管 透過性因子モノクローナル抗体。

【請求項3】 請求項2記載の血管透過性因子モノクローナル抗体を有効成分とする制癌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ヒト血管透過性因子の 一部のペプチドおよび該ペプチドを認識する血管透過性 因子モノクローナル抗体並びにその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】血管新生すなわち毛細血管内皮細胞の増 殖、移動および組織への浸潤は胎児の生長、創傷治癒、 癌細胞の増殖などの生理的または病理的現象において重 要な役割を果たしていることが知られている[(Folkman, J., Cancer Res. 46:467(1986)]。血管新生を誘導する因 20 子としては、直接的に血管内皮細胞に作用する物質とし て塩基性線維芽細胞増殖因子(basic fibroblast growth factor, bFGF) 、酸性線維芽細胞增殖因子(acidic fibr oblast growth factor, aFGF)、血管内皮細胞增殖因子/ 血管透過性因子(vascular endothelial cell growth fa ctor/vascular permeability factor, VEGF/VPF)、血小 板由来内皮細胞增殖因子(platelet-derivedendothelial cell growth factor, PD-ECGF)などが、また間接的に血 管内皮細胞に作用する物質としてtransforming growth factor- α (TGF- α), transforminggrowth factor- β (TG $F-\beta$), angiogenin, tumor necrosis factor- α (TNPα)などが知られている[Folkman, J. & Shing, Y., J. Bio I. Chem., 267:10931(1992)].

【0003】血管透過性因子に関しては、マウス、ラッ ト、モルモット、ウシおよびヒトの正常または腫瘍細胞 株で分泌されており、組織別では脳、下垂体、腎臓、卵 巣に存在することが明らかにされている[(Ferrara, N., et.al. Endocrine Reviews 13:18(1992)]。また、ヒト 血管透過性因子は乳癌の血管新生と転移[Weider, N, et. al. N. Engl. J. Med. 324:1(1991)]や腎細胞癌の血管新生 40 [医学のあゆみ, 168:231(1994)]、あるいは網膜疾患にお ける血管新生[Adamis, A.P. et.al., Biochem Biophys. R es. Comm., 193:631(1993)]に関与していることが報告さ れている。さらに血管透過性因子は標的細胞表面に存在 する受容体 (flt, fus-like tyrosine kinase)と結合す ることにより細胞内へシグナルを伝達することが明らか になっている[De Vies, C. et. al. Science, 255:989(199 2)]が、血管透過性因子とその受容体との相互作用機構 やシグナル伝達機構については詳細には解明されていな

【0004】ヒト血管透過性因子遺伝子についてはその cDNAがすでに単離されて塩基配列が決定され、アミノ酸配列も推定されている。この血管透過性因子遺伝子から アミノ酸残基数の異なる4種類の蛋白(アミノ酸残基数が121個、165個、189個、206個の4種類) が作られ、それらの中で121個のアミノ酸残基数のもの(YPF121)と165個のアミノ酸残基数のもの(YPF165)が血管内皮細胞に対する作用が強いと言われている[(Ferrara,N., et.al. Endocrine Reviews 13:18(1992)]、YPF121はYPF165のカルポキシル末端付近の44個のアミノ酸が欠損したものであるが、YPF121とYPF165の間に、血管内皮細胞に対する作用の違いがあるかどうかについては明らかでない。

【0005】一方、モノクローナル抗体は抗血清(ポリクローナル抗体)に比べて特異性が高く、抗原決定基が単一であるため必要な親和性の抗体を選択でき、恒常的に均一な品質のものを得ることができる。したがって、現在では生化学的な解析や臨床的には種々の疾患の診断に広くモノクローナル抗体が使用されている。

【0006】ヒト血管透過性因子に対するモノクローナ ル抗体もVPF165についてはすでに取得されているが、そ の抗体の血管透過性因子中の反応部位は明らかでない[K in, K. J. et. al. Growth Factors, 7:53(1992)]。またマ ウスモノクローナル抗体の作製技術はKohler & Milstei nによりにすでに確立されており「Kohler & Milstein, Na ture 256:495(1975)]、蛋白質、ペプチド、糖質、脂質 あるいは低分子化合物に対するモノクローナル抗体の作 繋が可能である。しかしながら効率よくモノクローナル 抗体を作製するためには免疫する抗原として何を用いる かが重要である。すなわち、血管透過性因子のような蛋 白質(高分子物質)を抗原とする場合、モノクローナル 抗体と反応する部位は分子表面に存在するアミノ酸であ るため、抗原分子中のどのアミノ酸が分子表面に存在す るかが明らかにすれば、容易にモノクローナル抗体を作 製できると考えられる。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明はVPF121の一部分のペプチド及びこれと反応するモノクローナル抗体並びにその用途を提供することを目的とする。

*(*0008)

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題に基づいて鋭意研究を行った結果、ヒト血管透過性因子のアミノ酸配列中の連続した10個のアミノ酸からなる57種類のペプチドにおいて、このうち遺伝子工学的に得られた血管透過性因子に対するモノクローナル抗体と反応するペプチド及び該ペプチドと反応するモノクローナル抗体を提供することに成功し、本発明を完成させた。

【0009】即ち、本発明は、配列番号2で表されるアミノ酸配列、配列番号3で表されるアミノ酸配列又は配 50 列番号4で表されるアミノ酸配列のうち、少なくとも1 つのアミノ酸配列を有するペプチドである。更に、本発 明は、前記ペプチドを認識する血管透過性因子モノクロ ーナル抗体である。更に、本発明は、前配血管透過性因 子モノクローナル抗体を有効成分とする制癌剤である。 以下、本発明を詳細に説明する。

【0010】本発明のペプチドは、ヒト血管透過性因子 (以下「VPF」と略す) モノクローナル抗体と特異的 に反応するものである。

(1) モノクローナル抗体の製造

免疫し、脾細胞を取り出し、これとマウスミエローマ細 胞とを融合して得たハイブリドーマ細胞を培養すること により製造することができる。このハイプリドーマの製 道は、例えばKohlerとNilsteinの方法(Nature 256:495 (1975)) 等により行うことができる。

【0011】① 抗体産生細胞の調製

免疫用マウスには、BALB/C、C57BL/6系マウス、C3H系マ ウス等が用いられる。そして、免疫マウス1匹(8~12 **週齢**) に対してVPF50~100 μgの量を抗原として2 脾細胞の採取は常法に従ってよい。尚、免疫の際には、 VPFに例えばグルタチオンS-トランスフェラーゼ等 を融合させ、得られた蛋白質を抗原として用いることも

【0012】② ミエローマ細胞の鋼製

ミエローマ細胞としては、Sp2/0-Ag14(Sp2)、P3/NS1/1-Ag4-1(NS-1)、P3X63Ag8U.1 等が挙げられる。これら概 胞の維代培養は常法に従う。

③ 細胞融合

合し、分子量1000~4000のポリエチレングリコール(以 下PEGという)、ダルペッコ改変イーグル培地中、両 細胞を30~40℃、1~3分間インキュベートすることに より細胞融合を行うことができる。

【0013】 ④ ハイプリドーマの選択

融合細胞 (ハイプリドーマ) の選択は、ヒポキサンチン (10⁻¹~10⁻¹M)、アミノブテリン(10⁻⁶~10⁻¹M)、 チミジン (10-6~10-6 M) 、ペニシリン (100~200単位 /■1)、牛胎児血清(10~20%)、ストレプトマイシン (100~200 μg/ml) 、2-メルカプトエタノール (10-5 40 ~10-6M) を含む基礎路地を用いて培養し、生育してく る細胞をハイブリドーマとして選択することができる。 基礎培地としては、動物細胞の培養に一般に用いられる RPMI1640培地、イーグルMEM培地、イスコフ 改変ダルベッコ培地等が用いられる。

【0014】⑤ ハイブリドーマの培養

ハイブリドーマのクローン化は、限界希釈法により、少 なくとも2回繰り返して行う。ハイブリドーマを通常の 動物細胞の培養と同様にして培養すれば、培地中に本発 明の抗体(MV415) が産生される。通常、5~10×10⁶個 50 路、投与回数により異なり、広範囲に変えることができ

/mlのハイブリドーマ細胞を、牛胎児血清 (10%)、ペ ニシリン(100単位/ml)、ストレプトマイシン(100 µ g/n!) 、2-メルカプトエタノール (5×10-5 M) を含 むRPMI1640培地中で5%CO₂存在下、37℃、 3~4日間培養することによって培養液中に抗体が分 込、蓄積される。また、ハイブリドーマ細胞をBALB **/C系マウスの腹腔内に移植して増殖することにより、** 腹水中に本発明の抗体を蓄積させることもできる。

【0015】⑥ モノクローナル抗体の精製

本発明のモノクローナル抗体は、マウスをヒトVPFで 10 ハイプリドーマ細胞の培養液中又は腹水中に蓄積したモ ノクローナル抗体は以下のようにして採取され、精製さ れる。即ち、従来から用いられている確安分画法、PE G分面法、陰イオン交換クロマトグラフィー及びゲル違 過クロマトグラフィーを用いる方法である。また、プロ テインAやプロテインG等のアフィニティークロマトグ ラフィーによる方法も利用できる。モノクローナル抗体 の選別には、酵素免疫測定法、ウエスタンプロッティン グ法等が用いられる。また、モノクローナル抗体のIg Gアイソタイプの決定は、モノクローナル抗体の酵素免 ~3週間ごとに2~3回免疫を行う。マウスの飼育及び 20 疫測定法又はオクタロニー法によって行うことができ

> 【0016】(2)モノクローナル抗体の反応部位の同 定

> ◆ VPFのアミノ酸配列の一部分に相当するペプチドの 作製

ヒトVPF121のアミノ末端からのアミノ酸残基数が奇数の アミノ酸から、連続した10個のアミノ酸を1つのペプチ ドとして、57種類のペプチドを設計する。設計された各 ペプチドは、例えばマルチピンペプチド合成法[Naeji, 脾細胞とミエローマ細胞とを1:1~10:1の割合で混 30 N,J, et.al. J.Immunol.method,134:23(1990)]等により 合成することができる。尚、合成したペプチドの定量は オルトフタルアルデヒドを用いてアミノ基を定量するこ とにより行うことが可能である。

> 【0017】② NV415抗体と反応するペプチドの同定 以上のようにして合成した57種のペプチドはヒトVPF121 の全領域に対応するものである。したがって、57種のペ プチドとMV415抗体との反応性を調べることによりMV415 抗体がVPFのどの部位に反応しているかを明らかにする ことができる。反応性の測定には、酵素免疫測定法、オ クタロニー法、ウエスタンプロッティング法等が用いら れる。

【0018】次に、本発明のVPFモノクローナル抗体 を制癌剤として投与する場合には、投与する対象を特に 限定しない。例えば、個々の癌種の予防あるいは治療す ることを特異目的として用いることができる。また、投 与する方法は経口又は非経口でもよく、経口投与には舌 下投与を包含する。非経口投与には、注射、例えば皮 下、筋肉、静脈注射、点滴、座剤等を含む。また、その 投与量は動物か人間かによって、また、年齢、投与経

5

る。この場合、本発明のVPFモノクローナル抗体の有 効量と適切な希釈剤及び薬理学的に使用し得る担体の組 成物として投与される有効量は0.1~100mg/kg体重/日 であり、1日1回から数回に分けて投与される。

【0019】本発明のVPFモノクローナル抗体を経口 投与する場合、それに適用される錠剤、顆粒剤、細粒 剤、散剤、カプセル剤等は、通常それらの組成物中に製 剤上一般に使用される結合剤、包含剤、賦形剤、滑沢 剤、崩壊剤、湿潤剤のような添加物を含有する。また、 ロップ剤等いずれの状態であってもよく、また、使用す る際に再溶解させる乾燥生成物であってもよい。更に、 その組成物は添加剤、保存剤のいずれを含有してもよ W.

【0020】また、非経口投与の場合には、安定剤、緩 衡剤、保存剤、等張化剤等の添加剤を含有し、通常単位 投与量アンブル若しくは多投与量容器又はチューブの状 盤で提供される。上記の組成物は使用する際に適当な担 体、例えば発熱物質不含の減菌した水で再溶解させる粉 体であってもよい。本発明のVPFモノクローナル抗体 20 が制癌剤として有効であることを裏付ける薬理試験例を 以下に説明する。

【0021】 [試験例] PLC/PRF/5及びHT-1080のヌードマウス腫瘍系を用いて本発明のモノク ローナル抗体の抗腫瘍実験及び毒性試験を以下の通り行 った。予め、腫瘍細胞PLC/PRF/5又はHT-1 080をマウス (ヌードマウス) に接種し、腫瘍塊がで きるまで飼育した。次いで、腫瘍塊を2㎜角程度に切り 取り、これを別のヌードマウスの腹部皮下に移植した。

を、100μg/マウス/日の投与量で合計10回投与した (投与日は、移植後1~4、7~11及び14日目とし た)。また、モノクローナル抗体を投与しないものを対 照とした。尚、実験に使用したマウスは、それぞれの腫 **協系について、モノクローナル抗体投与群、対照群共に** 4匹で行った。

【0023】各群と腫瘍の形成及び腫瘍の大きさ(体 積)を比較した結果、図1及び図2に示す通り、いずれ の腫瘍塊を移植した場合でも、腫瘍増殖抑制活性が確認 された。図1はPLC/PRF/5系を、図2はHT- 40 1080系の腫瘍塊を移植した場合の結果を示す。ま た、図1及び図2中、「□」はモノクローナル抗体投与 群を、「●」は対照群を表す。一方、本発明のモノクロ ーナル抗体をヌードマウスに投与しても体重減少は認め られず、また、毛並みや行動も正常なヌードマウスと差 がないことから、毒性は、非常に低いものと考えられ る。

[0024]

【実施例】以下、実施例により本発明を更に具体的に説 明する。但し、本発明はこれら実施例に限定されるもの 50 ラムクロマトグラフィーによりウサギ抗VPPポリクロー

ではない。

【0025】〔実施例1〕

(1) VPFモノクローナル抗体を産生するハイブリドー マの作製

単摩したヒトVPF cDNAを、グルタチオン S-トランスフ ェラーゼ (GST) との融合蛋白 (GST-YPF) として大腸菌 で発現させることにより抗原として使用する蛋白を得 た。次いで、得られた蛋白を抗原として常法に従ってマ ウスモノクローナル抗体を作製した。すなわち、GST-VP 経口用液体製剤としては、内用水剤、懸濁剤、乳剤、シ 10 F(100 ug)をフロイント完全アジュパントと等量混合 し、該混合物をBALB/Cマウスの腹腔内に0日、14日後、 25日後の3回投与することにより免疫したマウスの脾細 **跑とマウスミエローマ細胞(SP2)とをポリエチレング** リコール存在下で1分間インキュペーションすることに より細胞融合させた。得られた融合細胞をHAT培地 (ヒポキサンチン (1×10-4M)、アミノプテリン (4 ×10-1M)、チミジン (1.6×10-5M)、ペニシリン (1 00単位/ml)、ストレプトマイシン(100 μg/ml)、牛 胎児血清(20%)、2-メルカプトエタノール(2×10 -6M) を含むRPM I 1640 培地) 中で培養すること によりハイブリドーマを選別した。得られたハイブリド ーマは限界希釈法によりクローニングした。

【0026】一方、ヒトVPFを産生する酵母を、単離し たヒトVPF cDNAを含む環状DNAを酢酸リチウム法 で酵母Saccharomyces cerevisiaeに導入することにより 作成し、この酵母の培養液中から陽イオン交換クロマト グラフィー (東ソー製; TSK-SP650) 、硫安沈殿及びゲ ル濾過クロマトグラフィー(ファルマシア製;Superdex -75)を行うことにより、酵母由来のヒトVPF(以下「YV 【0022】移植翌日より本発明のモノクローナル抗体 30 PF」とする)を開製した。このYYPFとクローン化したハ イブリドーマの培養上清の反応性を酵素免疫測定法によ り調べ、TVPFと反応するモノクローナル抗体を産生する ハイプリドーマを選択した。またこのハイプリドーマが 産生するモノクローナル抗体をMV415と命名した。尚、 得られたモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ は、通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所に肥 IN P-14346として奇託されている。

> 【0027】 (2) YPFモノクローナル抗体の調製..... 選択したハイブリドーマをヌードマウスの腹腔内に移植 し、モノクローナル抗体を大量に含む腹水を採取した。 この腹水中からプロテインGアフィニティーカラム (MA bTrap GII、ファルマシア社製)を用いてモノクローナ ル抗体を精製した。また抗体のクラスを抗マウス免疫グ ロブリンサブクラス特異的抗体を用いた酵素免疫測定法 により間べた結果、MV415抗体のクラスはIgG2aであっ た。

【0028】(3) 抗VPF ポリクローナル抗体の作製 GST-VPFを抗原として常法によりウサギを免疫した。抗 体価の上昇したウサギの血清を分離し、陰イオン交換力

ナル抗体のIgG画分を得た。IgG画分の一部をペプシンで 消化してF(ab'):を開製し、マレイミド法によりペルオ キシダーゼと結合させ、ベルオキシダーゼ標識したウサ ギ抗VPFポリクローナル抗体を得た。

【0029】(4) モノクローナル抗体とYYPPとの反応 性

MV415抗体とYVPFとの反応の特性を酵素免疫測定法によ り調べた。まず96穴の酵素免疫測定用プレートにMV415 抗体(5μg/ml)を入れ4℃で一晩放置することによりM プミン (以下「BSA」とする) を含むPBSでプレー トの穴を6回洗浄した後、1%BSAを含むPBSを穴 一杯に入れ室温で1時間放置した。穴から1%BSAを 含むPBSを除いた後、種々の濃度のTVPFを入れ室温で 1時間放置した。0.1%BSAを含むPBSで6回洗浄 後ペルオキシダーゼ標識したウサギ抗VPFポリクローナ ル抗体 (0.1%BSA, PBS溶液) を入れ室温で1時間放置し た。0.1%BSAを含むPBSで6回洗浄後0.2mg/mlオ ルトフェニレンジアミンおよび0.015%過酸化水素を含 た。反応は10%硫酸を加えて停止させた後、吸光度(OD 490/650) を測定した。以上の方法で測定した結果をグ ラフにプロットし図3に示した。YVPFの濃度が10~200 ng/mlの範囲で吸光度の増加に直線性が認められ、MV415 抗体がYVPFと特異的に反応することおよびこの測定系で 10~200 ng/mlのYVPFが定量できることがわかった。

【0030】(5)モノクローナル抗体の反応部位の同

定

(a) VPFのアミノ酸配列の一部分に相当するペプチド

ヒトVPF121のアミノ末端からのアミノ酸残基数が奇数の アミノ酸から、連続した10個のアミノ酸を1つのペプチ ドとして57種のペプチドを設計し、各ペプチドをマルチ ピンペプチド合成法[Naeji, N, J, et.al. J. Immunol. met hod, 134:23(1990)]により合成した。

【0031】まず96穴アッセイブレート用ピンブロック V415抗体をプレートに吸着させた。0.1%ウシ血清アル 10 のピンの先端に導入された 9-フルオレニルメトキシカ ルポニル (Fmoc) - B-アラニンからピペリジンによりFm oc基を除去した後、ジシクロヘキシカルポジイミドとヒ ドロキシペンゾトリアゾール存在下でFmoc-アミノ酸を 縮合させた。N.N-ジメチルホルムアミドで洗浄後、再び ジシクロヘキシカルポジイミドとヒドロキシベンゾトリ アゾール存在下でFnoc-アミノ酸を縮合させ、この操作 を繰り返すことにより目的のペプチドを合成した。縮合 反応終了後、無水酢酸でアセチル化を行い、さらにトリ フルオロ酢酸で側鎖保護基を除去した。ピン上で合成し む0.15Mクエン酸緩衝液 (pH5.0)を入れて発色させ 20 たペプチドはピンを中性溶液中に浸すことにより切り出 した。合成したペプチドの定量はオルトフタルアルデヒ ドを用いてアミノ基を定量することにより行った。合成 した57種のペプチドのアミノ酸配列を以下の表1に示 す。

[0032]

【表1】

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	,	
吸引器号	配列場所	独对君马	足列場所
1	1-10(AlaProMetAleGluGlyGlyGlyGlnAsn)	30	59-68 (GlyCysCysAsnAspGluGlyLeuGluCys)
2	3-12OletAlaGleGlyGlyGlyGlaAsaHisBls)	31	81-70(CysAsnAspGluGlyLeuGluCysValPro)
3	5-14(GluGlyGlyGlyGlnAsnBisHisGluVal)	32	63-72(AspGisGlyLeuGluCysValProTkrGis)
4	7-16(GlyGlyGlaAsnEisBlsGleValValLys)	33	65-74(GlyLeaGlutysValProThrGluGluSer)
5	9-18(GinAzaHizBisSiuVaiVaiLyaPhellet)	34	67-78(GluCysValProThrGluGluSerAsnile)
8	11-20(HisHisGieValValLysPheNetAspVal)	35	69-78 (Val ProThr GluGluSer Asni leTarliet)
7	13-22(GluVa iVa iLyaPhelle tAsaVa i TyrGla)	36	71-80(ThrGluGluSerAsnileThrHetGlalle)
8	15-24(ValLysPheMetAspValTyrGlaArgSer)	37	73-82(GluSerAsalleThrMetGlnlleMetArg)
9	17-26 (Phelle tAspValTyr6 laArgSeiTyrCya)	38	75-84 (Asol leThrHetGlui leHetArgi leLys)
10	19-28(AppValTyrGladrgSerTyrCysHisPro)	39	77-86 (Thrite i Glaf lette targi le LyaProllia)
11	21-30(TyrGinArgSerTyrCysRisProlleGin)	40	79-88 (GinflehetArgileLysProfisGinGly)
12	23-32 (ArgSerTyrCysHisProlleCluThrLeu)	- 41	81-90 Of tArgileLyaProffisGinGlyGinHis)
13	25-34 (TyrcysHisProlleGluThrLenVallsp)	42	83-92(lieLysProBisGlaGlyGlaHislleGly)
14	27-35 (HisProlleGluThrLevVs lAsp llePhe)	43	85-84(ProffisGloGlyGlaHislleGlyGladet)
15	29-38(lleGiuThrienValAspileFheGinGiu)	44	87-98(GinGlyGinHistleGlyGluHetSerPhe)
16	31-40(ThrLouValAspilePhoGinGluTyrPro)	45	89-98(GinHisileCtyCluMetSerPheLeuGin)
17	33-42(ValAspliePheGinGiuTyrProAspGiu)	48	91-100(IteGiyGinMetSerPheLevGinHisAsa)
LB	35-44(llePheGinGinTyrProAspGinileGin)	47	93-102(GlulletSerPheLeuGlallisAsatystys)
19	37-48(GinGluTyrProAspGiulleGiuTyrlle)	48	95-104 (SerPheLeuGlaffisAsaLysCysGluCys)
20	39-48(TyrfroAspGielleGiuTyrliePheLys)	49	97-108(LeuGinHisAsnLysCysGluCysArgPro)
21	41-50(Asp6tulleGtaTyrttePheLysProSer)	50	99-108(HisAsnLysCysGluCysArgProLysLys)
22	43-52(fleGluTyrllePheLysProSerCysTai)	53	101-110(LysCysGlaCysArgProLysLysAspArg)
23	45-54 (Tyr i lePheLysProSerCysValProLeu)	52 .	103-112(GluCysArgProLysLysAspArgAlaArg)
24	47-58(PheLysProSerCysValProLeuMetArg)	53	105-114(ArgProLysLysAspArgAlaArgGloGlu)
25	49-58 (ProSerCysValProLeuKetArgCysCly)	54	107-116(LysLysAspArgAlaArgClaGlaAsnPro)
28	51-60(CysYa1ProLeoMetArgCysGlyGlyCys)	55	109-118(AspArgAlaArgGinGluAsnPreCysGly)
27	53-62 (ProLeulie tArgCysClyClyCysCysAsa)	56	110-120(AlaArgGlnGluAsnProCysGlyProCys)
28	55-64 OlelargCysGlyGlyCysCysAsaAspGlu)	57	113-121 (GinGluAsaProCy3GlyProCysSer)
29	57-66(Cys6lyGlyCysCysAsnAspGlsGlyLes)		•

[0033] 表中、1から57までの数字はペプチド識別番号を示す。尚、「配列場所」に記載した番号(m-n)は、配列番号1に記載のアミノ酸配列のうち何番目(m番目)から何番目(n番目)までの位置に相当するものであるかを意味する。例えば、識別番号1の配列場所は、配列番号1記載のアミノ酸配列のうち、第1番目から第10番目までを意味し、括弧内はそのアミノ酸の表示(第1番目のアラニン~第10番目のアスパラギン)である。

【0034】 (b) MV415抗体と反応するペプチドの同 定

以上のようにして合成した57種のペプチドは、ヒトVPF1 40 21の全領域に対応するものである。したがって、57種のペプチドとMV415抗体との反応性を調べることによりMV4 15抗体がVPPのどの部位に反応しているかを明らかにすることができる。そこで、酵素免疫剤定法により57種のペプチドとMV415抗体との反応性を調べた。

【0035】96穴スミロンAプレート(住友ペークライト社製)に2%グルタルアルデヒドを入れ室温で2時間 酸配列部分と反応していると考えられる。同様にペプチ 放置した後水で洗浄し、57種の10μMペプチド溶液を入れ4℃で一晩放置した。0.1%BSAを含むPBSでプロートの穴を6回洗浄した後、1%BSAを含むPBS 50 ン、アスパラギン、リジン、システイン」という配列が

を入れて室温で1時間放置した。1%BSAを含むPB Sを除いた後、ウサギ抗VPP抗体 (0.1%BSA, PBS溶液)を入れ室温で1時間放置した。0.1 %BSAを含むPB Sで6回洗浄後、ベルオキシダーゼ標識したヒツジ抗ウサギ1gG (カッペル社; 0.1%BSA, PBS溶液)を入れ室温で1時間放置した。0.1 %BSA, PBS溶液)を入れ室温で1時間放置した。0.1 %BSAを含むPBSで6回洗浄後0.2mg/mlオルトフェニレンジアミンおよび0.015 % 過酸化水素を含む0.15Mクエン酸緩衝液 (pH5.0)を入れて発色させた。反応は10%硫酸を加えて停止させた後、吸光度 (0D490/650)を測定した。以上の方法で測定した結果をグラフにプロットし、図4に示した。

(0036) W415抗体は57種類のペプチドの中でペプチド職別番号20番、28番、29番、30番、47番、48番の6つのペプチドに強く反応した。ペプチド識別番号28、29及び30番のペプチドには、順に「グリシン、システイン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸」という配列が共通に含まれていることより、W415抗体は配列番号1に配載の第59~64番目のアミノ酸配列部分と反応していると考えられる。同様にペプチド識別番号47及び48番のペプチドには、順に「セリン、フェニルアラニン、ロイシン、グルタミン、ヒスチジン、アスパラギン、ロジン、システイン」という配列が

11

共通に含まれていることより、この領域ではMV415抗体 は配列番号1に記載の第95~102番目のアミノ酸配列部 分と反応しているものと考えられる。

【0037】 したがって、MV415抗体は、配列番号1に 記載したVPFのアミノ酸配列中、第39~48番目のアミノ 酸配列 (配列番号2)、第59~64番目のアミノ酸配列 (配列番号3) および第95~102番目のアミノ酸配列 (配列番号4) を認識しているものと考えられる。

【0038】抗体はタンパク質の表面に露出している部 配列部分はVPFの表面に露出している部分であると言え る。また、モノクローナル抗体は抗原決定基が単一であ ると言われているが、高次構造をとっている蛋白質など の高分子物質が抗原の場合は抗体が立体的に抗原を認識 し、蛋白質の一次構造レベルで抗体の反応性を調べた時 に二箇所以上の不連続なアミノ酸配列に反応することが ある。MV415抗体がVPF中の三箇所のアミノ酸配列部分に 反応したことより、本抗体は三箇所のアミノ酸配列部分 を立体的に同時に認識していると考えられる。

合、現在ではその遺伝子のクローニングを行い、その塩 基配列よりタンパク質のアミノ酸配列が予想できる。こ のアミノ酸配列をもとにして親水性の高い部位を探索 し、その部位の合成ペプチドに対するポリクローナル抗 体やモノクローナル抗体を作製して免疫学的解析に用い ている。親水性の高い部位の探索にはHoop&Woodsらの 方法[Proc. Natl. Acad.Sci. USA 78:3824(1981)]など を用いて解析しているが、あらゆるタンパク質にあては まるとは限らない。したがって、タンパク質の表面に露* *出している部位が明らかな場合は容易に抗体を作製でき ると考えられる。

12

【0040】以上のことから、配列番号2、3及び4に 記載したアミノ酸配列を有するペプチドは、ヒトVPPに 対するモノクローナル抗体を作製する際の抗原として有 用であると考えられる。また、前記ペプチドと反応する 本発明のモノクローナル抗体は、VPFの生化学的な解 析、例えばVPF受容体に対するVPFの結合様式の解析をす るための試薬として有用である。更に、本発明のモノク 分を認識すると考えられるため、この3種類のアミノ酸 10 ローナル抗体は、癌やその他の疾病の診断および疾病の 進行や治療効果の判定などに広く利用することができ る.

[0041]

【発明の効果】本発明により、VPFの一部分のペプチド 及びこれと反応するモノクローナル抗体が提供される。 本発明のペプチドは、VPFに対するモノクローナル抗体 を作製するための抗原として有用であり、また、酸ペプ チドと反応する本発明のモノクローナル抗体は、VPFの 生化学的な解析をするための試薬として有用である。更 【0039】 領量タンパク質やウイルスの研究を行う場 20 に、本発明のモノクローナル抗体は、癌やその他の疾病 の診断および疾病の進行や治療効果の判定などに広く利 用することができる。

[0042]

【配列表】配列番号:1 配列の長さ:121 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

配列:

Ala Pro Met Ala Glu Gly Gly Gly Gln Asn His His Glu Val Val Lys 1 5 10

Phe Met Asp Val Tyr Glu Arg Ser Tyr Cys His Pro Ile Glu Thr Leu 25

Val Asp Ile Phe Glu Glu Tyr Pro Asp Glu Ile Glu Tyr Ile Phe Lys

40 Pro Ser Cys Vai Pro Leu Met Arg Cys Gly Gly Cys Cys Asn Asp Glu

55 60 Gly Leu Glu Cys Val Pro Thr Glu Glu Ser Asn Ile Thr Met Gln Ile

70 75

Met Arg Ile Lys Pro His Gln Gly Gln His Ile Gly Glu Met Ser Phe 90

Leu Glo His Aso Lys Cys Glu Cys Arg Pro Lys Lys Asp Arg Ala Arg 100 105 110

Gln Glu Asn Pro Cys Gly Pro Cys Ser

【0043】配列番号:2

配列の種類:ペプチド

配列の長さ:10 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状

50

(8)

特開平7-330795

13

配列:

Tyr Pro Asp Glu Ile Glu Tyr Ile Phe Lys
1 5 10

【0044】配列番号:3

配列の長さ:6 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

> 配列: Gly Cys Cys Asn Asp Glu

1 5

【0045】配列番号:4

配列の長さ:8 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類: ペプチド 配列:

1

Ser Phe Leu Gln His Asn Lys Cys

【図面の簡単な説明】

【図1】MV415抗体の抗腫瘍活性を示す図である。

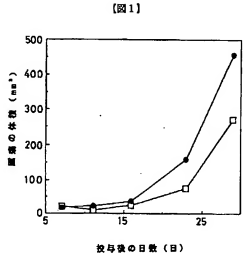
【図2】MV415抗体の抗腫瘍活性を示す図である。

【図3】MV415抗体のYVPPに対する認識特性を示す図で

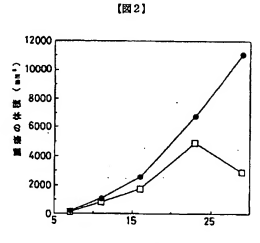
ある。

10 【図4】ヒトVPF121中の一部分に相当する57種のペプチ

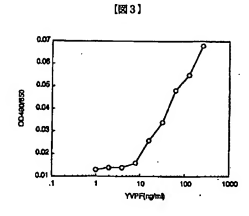
ドに対するMV415抗体の認識を示す図である。

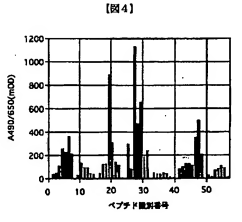






投与後の日数(日)





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 FI技術表示箇所 C 1 2 P 21/02 C 9282-4B 21/08 9358-4B //(C 1 2 P 21/02 C12R 1:19) (C 1 2 P 21/02 C 1 2 R 1:865) (C12P 21/08 C12R 1:91) (72)発明者 松尾 克彦 (72)発明者 浅野 誠 茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学 茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学 工業株式会社つくば研究所内 工業株式会社つくば研究所内 (72)発明者 松本 友恵 (72)発明者 大森 巌 茨城県つくば市大久保2番 東亜合成化学 茨城県つくば市大久保2番 東亞合成化学 工業株式会社つくば研究所内 工業株式会社つくば研究所内